# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-207704

(43) Date of publication of application: 11.09.1991

(51)Int.Cl.

CO8F 10/00

CO7F 17/00 CO8F 4/602

(21)Application number: 02-288600

(71)Applicant: FINA TECHNOL INC

(22)Date of filing:

29.10.1990

(72)Inventor: EWEN JOHN

**ELDER MICHAEL J** 

(30)Priority

Priority number: 89 419222

Priority date: 30.10.1989

Priority country: US

### (54) OLEFIN POLYMERIZATION CATALYST

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a low cost olefin polymerization catalyst capable of catching a catalyst poison to give a polymer in high yield by adding a metallocene catalyst comprising an ion pair to be formed from a neutral metallocene compound and an ionization compound to an Al alkyl and olefin.

CONSTITUTION: An olefin is polymerized by using a catalyst comprising an ion pair formed from a neutral metallocene compound composed of a metallocene catalyst comprising (A) an aluminum alkyl represented by formula I (R is a halogen, an oxygen, a hydride, alkyl, alkoxyl, aryl, etc.) and (B) an ion pair of formula II (formula III is a metallocene cation; Cp is (substituted) cyclopentadienyl; M is a group III, IV, V or VI metal; R# is a hydride, a halogen, amido, hydrocarbyl; p is 1-4; [A]- is an anion and an ionization compound.

ARR, 1

### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision

ā

of rejection] [Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] [Date of extinction of right]

### ⑩ 日本 国 特 許 庁 ( J P )

即特許出願公開

#### 平3-207704 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❷公開 平成3年(1991)9月11日

C 08 F 10/00 07 F 17/00 C 08 F 4/602

MFG

8619-4H 8016-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全12頁)

60発明の名称

オレフイン重合触媒

類 平2-288600 ②特

頤 平2(1990)10月29日 忽出

優先権主張

201989年10月30日 公米国(US) 30419222

@発 明 者 ジョン・ユーエン アメリカ合衆国テキサス州77058ヒューストン・ケントウ

ツドアペニュー 16615

@発 明 老 マイケル・ジエイ・エ

ルダー

アメリカ合衆国テキサス州77546フレンズウッド・ストー ンレッジ706

の出 顧 フイナ・テクノロジ

ー・インコーポレーテ ッド

アメリカ合衆国テキサス州75221ダラス・ピーオーポツク

ス 410

四代 理 人

弁理士 小田島 平吉

1. [発明の名称]

オレフイン重合無媒

- 2. [特許請求の範囲]
  - 1. a) アルミニウムアルキルをオレフインと 混合し、
    - b) メタロセン触媒を製造し、
    - c) この触媒をアルミニウムアルキルーオ レフィン混合物と混合する、但し

アルミニウムアルキルが一般式

{式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アル キル、アルコキシ又はアリールであり、但し 各Rは問ーでも異なつてもよく且つ少くとも [つのRはアルキルである]

のものであり、またメタロセンが中性メタロセン 化合物及びイオン化化合物から生成されるイオン 対である、

ことを含んでなるオレフインの重合法。

2. a) メタロセン触媒、及び

b) アルミニウムアルキル、

を含んでなり、但し

アルミニウムアルキルが一般式

[式中、 R はハロゲン、酸素、ヒドリド、アル キル、アルコキシ又はアリールであり、但し. 各Rは同一でも異なつてもよく且つ少くとも [つのRはアルキルである]

のものであり、またメタロセン無媒が一般式 ... [Cp: MR P-1]+[A]-

{式中、{Cp:NR\*p-:}+ はメタロセンカチオン であり、但しCpはシクロペンタジエニル又 は置換シクロペンタジエニルであり、各Cg は同一でも異なつてもよく、Mが第四、P/、 Υ又は¶鉄の金属であり、R<sup>®</sup>はヒドリド、 ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であ り、各R#は同一でも異なつてもよく、但し 1つのR\*だけはヒドリドであり、pが1~ 4であり、そして[A] はアニオンである] のイオン対である、

ことを含んでなる触媒系。

#### 3. 「発明の詳細な説明」

本発明は、一般に改良された触媒系及び特にアルミニウムアルキルを鑑加することによるオレフィンの重合のための改良されたメタロセン触媒系及びそのような触媒の使用法に関する。

要するに本発明は、イオン性メタロセン触媒をアルミニウムアルキルと共に用いるオレフインの宣合に対する触媒系に関するものである。メタロセン触媒は中性メクロセン化合物及びイオン化化合物から生成されるイオン対である。本発明はイオン性メタロセン触媒を製造するいずれかの方法で使用することができる。アルミニウムアルキルをイオン性メタロセン触媒と共に用いる必要性がなイオン性メタロセン触媒と共に用いる必要性がなイオン性メタロセン触媒と共に用いる必要性がなイオン性メタロセン触媒と共に用いる必要性がなくなる。本発明は低活性、無活性又は制御できない宣合を引き起こす触媒等を被ずる。本触媒系を用いる宣合は再現性があり、制御することができる。

反復単位の立体配置が規則的でない重合体額は アタクチック重合体である。商業的な用途におい て、典型的にはアタクチック重合体のある割合は アイソタクチック形を含んで製造される。

オレフインの重合は基本的にはチーグラー-ナッタ触媒を用いる。チーグラー-ナッタ触媒のある種はメチルアルミノキサンを共触媒とする第IV族のメタロセン化合物である。オレフインの重合に対するチーグラー-ナッタ触媒が第IV族のメタロセン化合物をイオン性化合物と一緒にすることによって製造しうることが示されている。

$$C_{p}*_{z}N-R + [C][A] \rightarrow C_{p}*_{z}*N-R[A]- + L[C]$$

【式中、Cp-ペンタメチルシクロペンタジエニル、

M-第Ⅳ胺金属

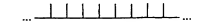
R-アルキル .

レー配位子

[C]ーカチオン

[A]-アニオン]。

オレフイン、特にプロピレンは重合して種々の 形態、即ちアイソタクチック、シンジオタクチッ ク及びアタクチックポリオレフインを生成する。 アイソタクチックポリプロピレンは、主に同一の 立体配置の及び少しだけの無規則な短い反転の反 復単位を主領中に含む。アイソタクチックポリプ ロピレンは標準的に



として表現される。

アイソタクチックボリプロピレンは、非晶(非 結晶)状態の重合体とかなり異なる結晶磁点及び 他の値ましい物理性を有する非常に結晶性の重合 体である。

シンジオタクチツク重合体は主に正確に交互の 立体異性体の単位を含み、構造式



によつて扱わされる。

得られる化合物は触媒として作用するメタロセンカチオンである。イオン性化合物のカチオン[C]はメタロセンと反応してイオン対を生成する。アニオン[A]は配位しておらず、或いはカチオンメタロセンと強くにだけ配位している。

次の反応は上記反応を行なうために使用された。
1電子酸化ーこの方法は「カチオン性ジシクロペンタジェニルジルコニウム(IV)アルキル酸体」、M.ポフマン(Bochmann)、L.M.ウイルソン(Wilson)、J.ケム・ソク・コミユン(Chem.Soc.Commun.)、1610~1611(1985);
「カチオン性アルキルビス(シクロペンタジェニル)チタニウム酸体」、M.ポフマン、L.ウイルソン(Wilson)、オルガノメタリツクス(Organometallics)、6、2556~2563(1987);カチオン性アルキルビス(シクロペンタジェニル)チタン酸体における挿入反応、M.ポフマン(Bochmann)、L.ウイルソン(Wilson)、オルガノメタリツクス、7、1147~1154(1987)によつて例示されている。

ョーロッパ特許第277、003号は、ターナー (Turner)の、プロトン化法によつて製造される放採についての研究に関する。ビス(シクロペンタジエニル)金属化合物は、プロトンを供与しうるカチオン及び複数のホウ素原子を有するアニオンをもつ化合物と組合せられる。例えば次の反応はこの発明を例示する:

ピス (シクロペンタジエニル) ハフニウムジメチル+N・N - ジメチルアニリニウムピス (7・8 - ジカルパウンデカボレート) コパルテート (田)  $\rightarrow$  [Cp:H[Me] [B] + CH・+ N・N - ジメチルアニリン・

但し [B] は 7 , 8 - ジカルパウンデカポランである。

ョーロッパ特許第277,004号は、ターナーの、プロトン化法によつて製造される触媒についての研究に関する。ピス(シクロペンタジェニル)金属化合物は、金属化合物の配位子と不可逆的に反応するカチオン及び金属又は金属性イオンの周囲に複数の親袖性甚をもつアニオンを有する

温度(100℃以上)と短い重合期間は、短い連 鎖長と低分子量に帰結する。

メタロセン触媒は捕捉剤例えばメチルアルミノ キサンの不存在下に書物に対して敏感である。重 合は高濃度のカチオンを必要とし、しばしば無制 御反応として停止し或いは重合体を全然生成しな

従つて本発明の目的は、オレフインの重合にお けるメタロセン触媒の活性を改良する方法を提供 することである。

また本発明の目的は、メタロセン触媒の活性を 減ずる毒物の捕捉剤としてアルミニウムアルキル を使用することである。

更に本発明の目的は、プロトン化、カルポニウムイオン化学、又は一電子酸化法によつて作られる触媒のメタロセン触媒活性を改良するために、アルミニウムアルキルを使用することである。

更に本発明の目的は、メタロセン触媒系の価格 を減ずることである。

更に本発明の目的は、プロピレンの重合におけ

イオン性化合物と一緒にされる。例えば次の反応 がこの発明を例示する:

トリ (n-ブチル) アンモニウムテトラ (ベンタ フルオロフエニル) ホウ素+ビス (シクロペンタ ジエニル) ジルコニウムジメチル→

[Cpr2rke][BPh4]+ CE4+トリ(nーブチル)N。 プロトン化反応の副生物はルイス塩基(アミン) であり、そのいくつかはカチオンに配位すること ができ、従つて触媒活性を妨害する。出発物質は 触媒毒となる特別なアミンが生成するのを避ける ために注意深く選択しなければならない。

カルポニウムイオン化学ーこの方法は「多重金属ー炭素結合」、R.R.シュロック(Schrock)、P.R.シャーブ(Sharp)、J.アム・ケム・ソク(Am. Chem. Soc.) 100(8)、2389~2399(1978年4月)に例示されている。カルポニウムイオン化学法及びプロトン化法の双方がもつ問題は、それらがオレフイン及び溶媒中に見出される塩基性不純物によつて被毒され、しばしば無制御の反応をもたらすことである。高い反応

る共放謀としてメチルアルミノキサン(M A O) も排除することである。

また本発明の目的は、メチルアルミノキサン放 禁を用いずにオレフインの重合を制御して行なう メタロセン放薬を製造することである。

これらの及び他の目的は、アルミニウムアルキルをオレフインと混合し、メタロセン触媒を製造し、次いでこの触媒を、メチルアルミノキサン共 触媒を用いずに、アルミニウムアルキルーオレフ イン混合物と混合することによつて選択される。 メタロセン触媒は中性メタロセン化合物及びイオ ン化化合物から生成せしめられるイオン対である。

本発明は、メチルアルミノキサン共放鉄を使用しないオレフインの重合法及びそのような方法に用いる放業系に関する。アルミニウムアルキルをオレフインと混合し、次いで中性メタロセン化合物のイオン化剤との混合によつて製造されるイオン性メタロセン触媒の存在下にこれを導入する。メタロセン:イオン化化合物:アルミニウムアルキルのモル比は0.5:1:0.5~5:1:35

0、好ましくは0.625:1:1.5~1:5: 1:77、最も好ましくは1:1:1の範囲である。

メタロセン放媒の新規な合成法の一例において、イオン化イオン性化合物例えばトリフェニルカルペニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポレートを一般式 CpaNRp のメタロセンの中性メチル誘導体と混合して、次の反応を行なう:

ンは好ましくはプロピレンである。この方法は、本明細書に参考文献として引用される米国特許顕
第 号(代理人目録番号COS 574)
に包含される。

メタロセンの中性誘導体は一般式 Cp・NR'p テタン、ジルコニウム、又はハフニウムである。 Rは好ましくは炭素数 2.0 までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール又はテリールアルキル蓋であり、最も好ましくはメチルである。Cp:NRP は好ましくはエチレンピス(テトラヒドロインデニル)ジルコニウムジメチル、エチレンピス(インデニル)ジルコニウムジメチル・エチレンピス(インデニル)ジルコニウムジメチル・コーフルオレニル)ジルコニウムジメチル・最コにはイソプロピリデン(インデニル)ないエートましくはエチレンピス(インデニル)ないのは、カーはメタロである。佐藤俊はトルエンである。

何一の将牒に別々に特解した2つの反応物を一 誰に室温で混合する。イオン化化合物はメタロセ ンをイオン化してイオン対を生皮し、このメタロ センカチオンが触媒として做く。配合後、混合物 を重合条件下にオレフィンに振加する。オレフィ

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換 シクロペンタジエニル基であり、各Cpは同 ーでも異なつてもよく、Mは第Ⅱ、Ⅳ、V又 はYI 族の金属であり、R'はヒドロカルビル 基であり、各R'は同一でも異なつてもよく、 そしてpは1~3である】

のものである。 M は 好ましくは チ タン、 ジルコニウム 、 最も 好ましくは ジルコニウムである。 R ' は 好ましくは 炭素 数 2 0 までのアルキル、 アリール、 アルケニル、 アルキルアリール 又は アリール アルケニル、 スクロセンの中性 誘導体 は 好ましくは エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチルであり、 最も 好ましくは エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチルである。 イオン性 化合物は 好ましくは N・Nージメチルアニリニウムテトラキス (ペンタフルオルフェニル) ポロネートであ

触媒の合成法の他の例において、Cヮがシクロ

ペンタジェニル又は置換シクロペンタジェニルであり、Mが第回、IV、 V 又は可族の金属であり、 X がハロゲンであり、そして R \*\* がアルキルである一般式 Cpz NR\* IX のメタロセンの中性誘導体、例えばシクロペンタジェニル金属化合物を、テトラフェニルボレート金属化合物と組合せる。 X \*\* 又は R \*\* はテトラフェニルボレート金属化合物の金属によつてメタロセンから引き抜かれ、一般式 [Cpz NR] \*\* [BPh,] \*\* のイオン対が生成する。ここに BPh。はテトラフェニルボレートアニオンである。

アルミニウムアルキルをオレフインと混合し、 反応温度にもつていく。アルミニウムアルキル は、Rが炭素数 6 までのアルキルである一般式 AQR。のものであり、好ましくはトリメチルアル ミニウム(TMA)又はトリエチルアルミニウム (TEA &)であり、最も好ましくはトリエチル アルミニウムである。オレフインはオレフイン関 のいずれであつてもよいが、好ましくはプロピレ ン又はエチレンであり、最も好ましくはプロピレ

は炭素数10までのアリールである。 M は肝ましくは寒で痰の金属、 例えばチタン、 ジルコニウム 及びハフニウムであり、 最も好ましくはジルコニウム又はハフニウムである。 メタロセンカチオンはエチレンピス (テトラヒドロインデニル) ジルコニウムジメチル 及びイソブロピリデン(シクロペンタジエニルー1ーアルオレニル) ジルコニウムジメチルであり、 最も許ましくはエチレンピス (テトラヒドロインデニル) ジルコニウムジメチルであり、 最も許ましくはアトラヒアニオンは野ましくはアトラキス (ペンタフルオルフエニル) ポレートである。 アルミニウムは上述の通りであり、 舒ましくはTEA&である。

次のメタロセン・イオン化剤の系をアルミニウ・ ムアルキルを振加して又は振加しないで評価した。

- 1. Et(Ind):ZrWe:/[Ph:C][BPh\*.]
- 2. Et(Ind):HfMe:/[Ph:C][BPh\*.]
- Et(Ind), ZrWe, [Ne, PhN] [BPh\*,]

ンである。アルミニウムアルキル及びオレフイン の混合物をメタロセン触媒と接触させる。触媒は 上述の方法を含め、但しこれに限定されない公知 の方法のいずれかによつて製造することができる。

放粧系は一般式

[Cp:NR\*p.;]+ [A]-

【式中、 【Cp.\*NR\*p.·.] ↑ はメタロセンカチオンであり、但してりはシクロペンタジエニルであり、各 C p は 競 シクロペンタジエニルであり、各 C p は 同一でも異なつてもよく、Mが第Ⅲ、下、 Y 又は Y 灰の金属であり、 R\* はヒドリド、 ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基 であり、 を R\* は 同一でも異なつてもよく、但し 1 つの R\* だけはヒドリドであり、 p が 1 ~ 4 であり、 そして [A] ⁻ はアニオンである] のイオン性メタロセン 飲 菓 である。 R\* は 好までりくはヒドロカルビル基、 例えば 炭素数 2 0 までり アルキル、アリール、アルキルであり、 最も 好ましくは 炭素数 6 までのアルキル又はアルコキシ或い

- 4. iPr(Cp-1-Flu)ZrNe:/[Ph:C][BPh\*.]
- 5. Et(H,Ind) 2ZrNe2/[Ph3C][BPh\*4]
- 6. Et(H.Ind), ZrNe,/[Ne,PhN][BPh\*4]

Et(Ind) $_{1}$ Zr¥e $_{1}$  はエチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチル、

iPr(Cp-1-Flu)ZrNe: はイソプロピリデン (シケロペンタジエニルー1ーフルオレニル) ジルコニウムジメチル、

Et(H4Ind) 22rNe はエチレンピス(テトラヒドロインデニル) ジルコニウムジメチル、

[Phac] [BPhan] はトリフエニルカルベニウムテトラキス (ペンタフルオルフエニル) ボレート、そして[KeaPhN] [BPhan] はN.Nージメチルアニリニウムテトラキス (ペンタフルオルフエニル) ボレートである。

本発明を一般的に記述してきたが、次の実施例は本発明の特別な例として且つその実施と利点を示すために与えられる。従つて実施例は例示のために与えられ、いずれの場合にも本明細書又は特許策攻の範囲を限定する意図をもたないことが建

解される。

グループ1:

#### 安施例【

トリフェニルカルベニウムテトラキス(ベンタフルオルフェニル)ポロネート 1 0 0 mgをトルエン 1 0 mgに熔解した。Et(Ind):ZrNe: 6 0 mgをトルエン 1 0 mgに熔解した。この 2 つの溶液を室風で5分間一緒に混合した。

反応器の温度を50℃に設定し、プロビレン1 &をポンプで反応器中へ送入した。触媒配合物を、 各端にポールバルブを備えた40型のステンレス 側製ポンペに振加した。プロピレン400型をポ ンペを通して反応器にポンプで送入した。反応器 の温度は50℃のまゝであり、反応器の内容物を 60分間批拌した。重合反応の終りに、反応器を 冷却し、未反応のプロビレンを反応器から放出さ せた。

反応生成物を真空下に約40℃で12時間乾燥 した。次いで重合体を秤量し、融点について分析 した。融点は示差搭査熱量計(DSC)によつた。

① 配のステンレス鋼製ポンペに抵加した。プロピレン 4 0 0 配を、ポンペを通してポンプで反応器に送入した。反応器の程度は 7 0 ℃のまとであり、反応器の内容物を 6 0 分間視抖した。 重合の終りに、反応器を冷却し、未反応のプロピレンを反応器から放出させた。

反応器の生成物を真空下に約40℃で12時間 乾燥させた。次いで重合体を秤量し、融点に関し て分析した。融点は示差掃査熱量計(DSC)に よつた。結果を第1表に示す。

### 突施例♡

トリエチルアルミニウム(TEA1)0.33 ミリモルを用い且つ反応器の内容物を10分間投 拌することによつて実施係Iの方法を繰返した。 結果を第I表に示す。

### 実施例 VI

トリエチルアルミニウム(TEA4) 0.33 ミリモル、トリフエニルカルベニウムテトラキス (ペンタフルオルフエニル) ポロネート 5 0 mg及 びEt(ind),2rNog 3 0 mgを用いる以外実施例 I の 結果を第1数に示す。

### 実施例 🛚

反応器の内容的を30分間提件する以外実施例 Iの方法に従つた。結果を第1表に示す。

#### 安施例皿

反応器の内容物を設定温度70℃にする以外突 施例Iの方法に従つた。結果を第Ⅰ表に示す。

#### 実施例Ⅳ

トリメチルアルミニウム(TMA) 0.32ミリモルをトルエン5mlに溶解し、2lのジッパークレーブ (Zipperclave) 反応器に窒素 5 psigで 版加した。反応器の温度を70℃に設定し、プロピレン1lをポンプで反応器に送入した。混合物を1200rpeで10分間徴件した。

トリフェニルカルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフェニル)ポロネート 1 0 0 mgをトルエン 1 0 mlに溶解した。Et(lnd)\*2rNe\* 6 0 mgをトルエン 1 0 mlに溶解した。この 2 つの混合物を室温で一緒に 5 分間撹拌した。

触媒混合物を、各端にポールパルプを備えた4

方法に従つた。反応器の内容物を5分間撹拌した。 結果を第1表に示す。

### 突旋例Ⅷ

トリエチルアルミニウム(TEA8) 0.33 ミリモル、トリフエニルカルベニウムテトラキス (ペンタフルオルフエニル) ポロネート 1 6 mg及 びEt(Ind)。ZrNe。 1 0 mgを用いる以外変施例 I の 方法に従つた。反応器の内容物を 1 0 分間批拌し た。 結果を第 1 表に示す。

### 突施例证

トリエチルアルミニウム(TEA & ) 0.68 ミリモル、トリフェニルカルベニウムテトラキス (ペンタフルオルフェニル)ポロネート 8 mg及び Et(Ind)。ZrNe。 2.5 mgを用いる以外実施何 I の 方法に従つた。 反応器の内容物を 6.0 分間 複粋し た。 結果を第 I 表に示す。

### 突施例口

トリエチルアルミニウム(T E A l ) 0 · 6 6 ミリモル、トリフエニルカルベニウムテトラキス (ペンタフルオルフエニル) ポロネート 8 mg及び Et(Ind),ZrNe, 1.25mgを用いる以外実施例I の方法に従つた。反応器の内容物を60分間提择 した。結果を第Ⅰ表に示す。

#### 実施例 X

トリエチルアルミニウム(TEAB) 0.65 ミリモル、トリフエニルカルペニウムテトラキス (ペンタフルオルフエニル) ポロネート 8 mg及び Et(Ind)\*ZrNe: 2.5 mgを用いる以外実施例 I の 方法に従つた。反応器の内容的を30分間抗許し た。結果を第1要に示す。

### **実施例** II

トリエチルアルミニウム(TEAl) 0.66 ミリモル、トリフエニルカルベニウムテトラキス (ベンタフルオルフエニル)ポロネート 8 mg及び Et(Jad):ZrNe: 2.5 mgを用いる以外実施例 I の 方法に従つた。反応器の内容的を 4 0 分間撹拌し た。結果を解し表に示す。

#### 实施例如

トリエチルアルミニウム(TEAl) 0.33 ミリモル、トリフエニルカルベニウムテトラキス

Et(Ind), 2rNe: 2.5 mg、[Ph, C][BPh\*, ] 4 mg、 トリエチルアルミニウム 0.9 9 ミリモル、そして反応時間 3 0 分を用いて実施例 I の方法を繰返 した。結果を第 I 表に示す。

## 実施例 X VI 。

Et(Ind), ZrNe: 2.5 mg、[Ph.C] [BPh\*,] 2.4 mg、 トリエチルアルミニウム 0.6 6 ミリモル、そし て反応時間 3.0 分を用いて実施例 1.の方法を執返 した。結果を第 1.表に示す。

#### 突施例 X ™

Et(!nd)\*ZrNe\* 2.5 mg、[Ph.C][BPh\*,] 2 4 mg、 トリエチルアルミニウム2.00ミリモル、そし て反応時間30分を用いて実施例Iの方法を繰返 した。結果を第Ⅰ要に示す。

### グループ2:

### 実施例Xエ

Et(Ind):H(Me: 20 mg、 [Ph:C] [BPh\*4] 80 mg、 トリエチルアルミニウム 0・4 2 ミリモル、そして反応時間 3 0 分を用いて実施例 II の方法を繰返 した。結果を第 I 表に示す。 (ペンタフルオルフェニル)ポロネート8mg及びEt(Ind),ZrNe、5mgを用いる以外実施領표の方法に従つた。反応器の内容的を30分間損拌した。結果を第1券に示す。

#### 実施例 X II

Et(Ind):ZrNe: 5 ag、[Ph:C][BPh\*,] 8 ag、トリエチルアルミニウム 0.6 6 ミリモル、そして反応時間 2 0 分を用いて実施例 II の方法を繰返した。結果を第 I 安に示す。

#### 実施例 X Ⅳ

Et([nd):ZrNe: 2.5 mg、[Ph:C] [BPh\*1] 8 mg、トリエチルアルミニウム 0.6 6 ミリモル、そして反応時間 6 0 分を用いて実施例 II の方法を繰返した。結果を第 I 表に示す。

#### 突旋例 X Y

Et(Ind) \*2rNe \* 2.5 mg、[Ph \* C] [BPh \* \* ] 4 mg、 トリエチルアルミニウム 0.6 6 ミリモル、そして反応時間 3 0 分を用いて実施例 II の方法を繰返 した。結果を第 I 表に示す。

#### 突旋例 X Ⅵ

#### <u>グループ3</u>:

### 実施例 X X

Et(Ind) \*2 r Ne \* 2 . 5 mg、[Ne \* PhN] [BPh\*\*] 7 mg、 そして反応時間 6 0 分を用いて実施例 II の方法を 繰返した。結果を第Ⅰ表に示す。

### 突施例 X II

Et(Ind):ZrMe: 2.5 mg、(Me:PhN][BPh\*。] 7.0 mg、トリエチルアルミニウム 0.6 6 ミリモル、そして反応時間 5 分を用いて実施例 II の方法を繰返した。結果を第 1 表に示す。

#### 突旋例 X XX

トリエチルアルミニウム(TEA&) 0.66 ミリモル、N.N-ジメチルアニリニウムテトラ キス(ペンタフルオルフエニル)ポロネート 7.0mg及びEt(Ind)。ZrMe。 2.5mgを用いる以外 実施例Iの方法に従つた。反応器の内容物を25 分間撹拌した。結果を第Ⅰ表に示す。

#### **実施例 X X II**

トリエチルアルミニウム (TEAl) 0.66 ミリモル、N,N-ジメチルアニリニウムテトラ

## 特開平3-207704(8)

キス (ペンタフルオルフェニル) ポロネート 3.5 mg及びEt(Ind):ZrNe: 1.2 5 mgを用いる以 外実施例 I の方法に従つた。反応器の内容物を 3 0 分随気枠した。結果を第 I 表に示す。

#### 突施例XXIV

Et(Ind)\*ZrNe\* 1.25 \*\*\* (Ne\*PhN) [BPh\*\*]
3.5 \*\*\* トリエチルアルミニウム 0.66 ミリモル、そして反応時間 6.0分を用いて実施例 I の方法を繰返した。結果を第 I 表に示す。

### 実施例ⅠⅠ₹

Et(Ind),ZrNe: 0.625 mg、[Ne,PhN][BPh\*4]
1.75 mg、トリエチルアルミニウム 0.66モリモル、そして反応時間 6.0 分を用いて実施例 I の
方法を繰返した。結果を第 I 表に示す。

### 1N-74:

#### **史施例 X X VI**

iPr(Cp-]-Flu)Zrke, 40 mg、[Ph<sub>a</sub>C][BPh<sup>\*</sup>。] 60 mg、及び反応時間60分を用いて実施例1の 方法を繰返した。結果を第1表に示す。

#### 突施例XXVI

Et(Haind)。ZrMe。 1 5 mg、 [Phac] [BPh\*。] 3 0 mg、及び反応時間 6 0 分を用いて実施例 I の方法を繰返した。結果を第 I 表に示す。

#### 実施例 X X X

Et(Haind):ZrNe: 2 0 mg、[Ph:C][BPh\*4] 4 0 mg、及び反応時間 6 0 分を用いて実施例 1 の方法を繰返した。結果を第 1 表に示す。

### 突旋例XXX皿

Et(B<sub>4</sub>Ind)<sub>3</sub>ZrNe<sub>3</sub> 2 0 mg、[Ph<sub>1</sub>C][BPh<sup>2</sup><sub>4</sub>] 4 0 mg、及び反応時間 5 分を用いて実施例 I の方法を 練返した。結果を第 I 表に示す。

## 突旋例XXXⅣ

Et(Haind), ZrNe。 2.5 mg、[PhaC][BPh\*4] 8.0 mg、TEA 4 0.06ミリモル及び反応時間60分を用いて実施例系の方法を構返した。結果を第1表に示す。

## 7N-16:

### 突旋例 X X X ₹

Es(H.ind):ZrNe: 50mg、[Ne:PhN][BPh\*。] 40mg、及び反応時間120分を用いて実施例I iPr(Cp-1-Fiu)ZrNe。 6 0 mg、[Ph<sub>1</sub>C][BPh<sup>2</sup>。] 1 0 0 mg、及び反応時間 6 0 分を用いて実施例 I の方法を輸退した。結果を第Ⅰ表に示す。

### 実施例 X X VE

iPr(Cp-]-Flu)ZrNe。 6 0 mg、 [Ph<sub>s</sub>C] (BPh\*。) 1 0 0 mg、トリエチルアルミニウム 0 . 1 6 ミリモル及び反応時間 3 0 分を用いて実施例 I の方法を輸送した。結果を第 I 表に示す。

### 実施例 X X II

iPr(Cp-1-Fiu)ZrNe。 6 0 mg、 [Ph<sub>2</sub>C] [BPh<sup>3</sup>。) 1 0 0 mg、トリエチルアルミニウム 0 - 4 8 ミリ モル及び反応時間 6 0 分を用いて実施例 II の方法 を施返した。結果を第 I 表に示す。

### 安施例XXX

iPr(Cp-1-Fiu)ZrNe。 2 0 mg、[Ph.C][BPh\*\*。] 6 0 mg、トリエチルアルミニウム 0 . 1 6 ミリモル及び反応時間 6 0 分を用いて実施例 I の方法を繰返した。 結果を終 I 表に示す。

### グループ5:

突施例ⅩⅩⅡ

の方法を繰返した。結果を第Ⅰ次に示す。

#### 安施例XXXVI

Et(H, Ind)。ZrMe: 2.9 mg、[Ne:PhN][BPh\*,] 9.2 mg、TEA & 0.66ミリモル及び反応時間60分を用いて実施例Iの方法を繰返した。結果を第1表に示す。

次の結果は本発明の方法による上述した実験か ちのものである。

# 特開平3-207704(9)

		版 -		
<b>東東</b>	載	イギン代表	A2-Tモキル	以の時間
*	A & A. (mg)	ν ₹ Λ. (ng)	1752	4
	Et(Ind), IrWe,	(Ph.c] (BPh*.]		
_	159(60)	(001)601	0	8
~	129(60)	(901)601	0	ಜ
m	129(60)	109(100)	0	9
-	129(80)	109(100)	THA 0.32	9
S	159(60)	109(100)	TEA4 0.33	2
<b>9</b>	80(30)	54(50)	0.33	S
2	26.5(10)	17.3(16)	0.33	2
<b>~</b>	6.63(2.5)	8.64(8)	0.66	8
o	3.36(1.25)	8.64(8)	0.66	: 2
2	6.63(2.5)	8.64(8)	0.66	8
=	6.63(2.5)	8.64(8)	0.86	\$
13	13.3(5)	8.6(8)	0.33	8
<u>-</u>	13.3(5)	8.64(8)	0.66	8
Ξ	6.63(2.5)	8.64(8)	0.68	9
22	6.63(2.5)	4.3(4)	0.68	8
91	6.63(2.5)	4.3(4)	0.89	8
11	6.63(2.5)	26(24)	99.0	8
==	6.63(2.5)	26(24)	2.00	30
	Et(ind).Bille.	(Ph.Cl(BPh*,		
:	10000	(1		;
61	23(20)	85(80)	TKA 0.42	8
	Et (Ind), ZrWe,	[No.PhN] [BPh*.]		
20	5.6(2.5)	8.7(7.0)	0	8
72	6.6(2.5)	8.7(7.0)	TEA# 0.66	<b>د</b> م
3	6.6(2.5)	8.777.0)		, K
1 8	3 3/1 3/2	4 25/2 5)	9	3
3 2	(50.1)6.6	4.35(3.5)		3 5
7	5.3(1.63)	4.35(3.3)	8.5	8 8
ខ	1.65(.0625)	2.175(1.75)	99.0	8
	Pr(Co-1-Flu)ZrMe.	(Ph.C)[BPh*,]		
*	102(40)	65(60)	0	9
. "	154(60)	(001)601	•	8
; <del>č</del>	154(80)	109(100)	TKA 0.16	28
8 8	154(60)	(001)601		8
	(00)13	(0)	91.0	3 5
3	(02)10	(00)00	01.0	3
	Et(H, Ibd),ZrWes	[Pb,C] [BPt*,]		
=	40(15)	33(30)	0	9
: 2	53(20)	44(40)	•	8
: =	80(30)	(09)	•	r.
3 8	7(2.5)	8.8(8.0)	TEA 0.66	8
;	Et(H, Ind), Zrife,	[We, PhN] [BPhK,]	•	3
x	133(50)	44(40)		<u> </u>
æ	7(2.5)	10(9.2)	TEA  0.55	2

突験者号	重合温度(℃)	权量(8)	融点(で)	20	70	•	•	
1	50	19	137	21	70*	106	125	
2	50	11	125	22	70*	405	127	
. 3	70	8	126	23	70*	434	127	
4	70	270	124	24	70	385	131	
5	70 <b>*</b>	340	126	25	70	253	131	
6	70 <b>*</b>	432	溶散せず・	26	80	. 2	•	
7	·70 <b>*</b>	260	118	27	70	51	-	
8	70	319	129	28	70*	284	-116	
9	70	89	132	29	70*	268	117	
10	70	117		30	70*	156	116	
11	70*	377	131	31	50	2	142	
12	70	22	132	32	50	35	138	
13	70	51	131	33	120	70	127	
14	70*	357	127	34	70	. 154	115	
15	70	9	132	35	50	50	133	
16	70	11	134	36	70	116	116	
17	70	149	131	* 発熱:反応固度が10℃以上だけ上昇。				
18	70	62	130					
19	70	51 -	131					
		•						

本発明によつて記述した方法は、オレフインの重合における放媒として使用される。本発明による放媒の製造法は、高活性を有する放媒を生成し、そして放媒活性を禁止しうる副生物を被する。この新規な合成法は放媒活性を禁止する溶媒中に見出される放媒器を減ずる。

アルミニウムアルキルのイオン性メタロセン触 媒系への添加は、再現性のある、制御しうる、高 効率の重合反応をもたらすことが発見された。ア ルキルアルミニウムの抵加は放箕者に対する諸契 剤を提供する。 極加されるアルミニウムアルキル は比較的少量であり、 またアルミニウムアルキル は比較的安価である。 メタロセンカチオングアル ミニウムアルキルの組合せは、カチオン単独より も良好な触媒系をもたらし、一貫して高括性を提 供する。

明らかに本発明の多くの改変及び変化は上記の数示を参考にして可能である。それ故に特許請求の範囲内において、本発明は本明細書に特に記述したもの以外にも実施しうることを理解すべきで

3. メタロセン: イオン化化合物: アルミニウムアルキルのモル比が 0.5:1:0.5~5:1:350の範囲にある上記 2 の方法。

4. メタロセン: イオン化化合物: アルミニウムアルキルのモル比が 0.625: 1:1.5~ 1.5:1:77の範囲にある上記3の方法。

5. メタロセン:イオン化化合物:アルミニウムアルキルのモル比が1:1:1である上記4の方法。

6. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム又はトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記5の方法。

アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウムである上配6の方法。

#### 8. 触蝶が

- a) イオン化イオン性化合物をメタロセンの中 性メチル誘導体と混合し、そして
- b) イオン化イオン性化合物とメクロセンの中 性メチル誘導体を接触させてイオン対を生 成せしめ、このメタロセンカチオンを触媒

ある。

本発明の特徴及び麒様は以下の通りである:

- 1. a) アルミニウムアルキルをオレフインと . 混合し、
  - b) メタロセン触媒を製造し、
  - c) この放媒をアルミニウムアルキルーオ レフィン混合物と混合する、但し

アルミニウムアルキルが一般式

AAR.

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、但し各Rは同一でも異なつてもよく且つ少くとも1つのRはアルキルである】

のものであり、またメタロセンが中性メタロセン 化合物及びイオン化化合物から生成されるイオン 対である、

ことを含んでなるオレフインの重合法。

2. Rが炭素数6までのアルキル又はアルコキシ或いは炭素数10までのアリールである上記1の方法。

・として作用させる、

ことを含んでなる工程によつて製造される、但し メタロセンの中性誘導体が一般式

Cp. MR\*p

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換シクロペンタジエニル基であり、各Cpは同一でも異なつでもよく、Mは第Ⅲ、IV、V又はT族の金属であり、R\* はヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なつてもよく、但し1つのR\* だけはヒドリドであり、そしてpは1~4である】

のものであり、

イオン化イオン性化合物が活性プロトンを含有 せず且つカルポニウム、オキソニウム又はスルホ ニウムカチオンを含み、そして

イオン化イオン性化合物がメタロセン化合物に 配位せず又はゆるくしか配位せず且つ化学的にメ タロセン化合物と反応しない、

上記1の方法。

9. オレフインがプロピレンである上記8の方 法。

10. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択される上記7の方法。

11. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウムからなる群から選択される第IV 技の金属である上記10の方法。

12. Mがハフニウム又はジルコニウムである 上記11の方法。

13.メタロセンの中性メチル勝導体がエチレンピス (テトラヒドロインデニル) ジルコニウム ジメチル、エチレンピス (インデニル) ジルコニ ウムジメチル、エチレンピス (インデニル) ハァ ニウムジメチル及びイソプロピリデン (シクロペ ンタジエニルー1ーフルオレニル) ジルコニウム ジメチルからなる群から選択される上記12の方 法。

1 4 . イオン化イオン性化合物がトリフユニル カルベニウムテトラキス(ペンタフルオルフエニ

の方法。

16. オレフインがプロピレンである上記15 の方法。

17.メタロセンの中性メチル誘導体が一般式 Cp:NR'p

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置換 シクロペンタジェニル茎であり、各Cpは同 一でも異なつでもよく、Mは解画、Ⅳ、 ▼又 は可族の金異であり、R'はヒドロカルビル 茎であり、各R'は同一でも異なつでもよく、 そしてpは1~3である】

のものである上記16の方法。

18. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウムからなる群から選択される第Ⅳ族の金属である上記17の方法。

19. Mがジルコニウムである上記18の方法。

20. R'が炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択される上記7の方法。

ル)ポロネートである上記13の方法。

#### 15. 触媒が

- a) 選当な搭媒又は希釈剤中において、プロトンと反応しうる少くとも1つの置換基を含有し且つチタン、 ジルコニウム及びハコニウムからなる群から選択される金属を含むメタロセンの中性メチル誘導体からな少くとも1つの第1の化合物及びプロトンを供与しうるカチオン及び2つの化合物をでの反応の結果として生成するアニオンを含んでなる少くとも1つの第2の化合物を一載にし、
- b) 第2の化合物のカチオンによつて提供されるプロトンを第1の化合物の配位子と反応させるのに十分な期間工程 a) での接触を維持し、そして
- c) 括性触媒を、工程 b) からの直接的な生成 物として或いは直接的な生成物の1つ又は それ以上の分解生成物として回収する、

ことを含んでなる工程によつて製造される上記!

21.メタロセンの中性メチル誘導体がエチレンピス (テトラヒドロインデニル) ジルコニウムジメチル及びエチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチルからなる群から選択される上記 1 0の方法。

22・ 
新1 の化合物がエチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメテルである上記 21 の方法。
23 . 第2 の化合物が N,N - ジメチルアニリウムテトラキス (ペンタフルオルフエニル) ポロネートである上記 22 の方法。

24. 触媒が

a)一般式

Cp. MR" (R"X)

「式中、Cpはシクロペンタジェニル又は優換シクロペンタジェニルであり、Mは第Ⅲ、IV、
 ▼又は Ⅵ 族の金属であり、X はハロゲンであり、そして R ″ はアルキルである]
 のシクロペンタジェニル金属化合物を、テト

のシクロペンタジエニル金属化合物を、テト ラフエニルポレート金属化合物と一緒にし、

b) テトラフエニルボレート金属化合物の金属

によるシクロペンタジェニル金属化合物からのX-又はR-イオンの引き抜きを可能にするのに十分な期間工程 a)での接触を維持し、そして

c)一般式

[CP.NR"]+ [BPh.]-

のイオン対を生成せしめる、

ことを含んでなる工程によつて製造される上記し の方法。

25. a) メグロセン無謀、及び

b) アルミニウムアルキル、

を含んでなり、但し

アルミニウムアルキルが一般式

AGR .

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、但し各Rは同一でも異なつてもよく且つ少くとも1つのRはアルキルである】

のものであり、またメタロセン放鉄が一般式 [Cp:NR\*p-:]+ [A]-

上記27の放媒。

29.メタロセンの中性メチル誘導体がエチレンピス (テトラヒドロインデニル) ジルコニウムジメチル、エチレンピス (インデニル) ジルコニウムジメチル、エチレンピス (インデニル) ハフニウムジメチル及びイソプロピリデン (シクロペンタジエニルー1ーフルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群から選択される上記 28の触世。

30. イオン化イオン性化合物がトリフエニルカルベニウムテトラキス (ペンタフルオルフエニル) ポロネートである上記 29の触練。

31. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム又はトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記30の鼓媒。

32. アルミニウムアルキルがトリエチルアル ミニウムである上記31の鉄媒。

特許出版人 フィナ・テクノロジー・インコー ポレーテッド

代 理 人 弁理士 小田島 平 吉



【式中、 [Cp₂NR<sup>®</sup>p-₁] + はメタロセンカチオンであり、但してpはシクロペンタジエニルでは健康シクロペンタジエニルであり、各Cpは同一でも異なつてもよく、Mが第Ⅱ、Ⅳ、V又は可族の金属であり、R<sup>®</sup>はヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 R<sup>®</sup>は同一でも異なつてもよく、但ししつの R<sup>®</sup>だけはヒドリドであり、pが1~4であり、そして [A] <sup>□</sup> はアニオンである]のイオン対である、

ことを含んでなる触媒系。

26. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択される上記13の触ば、

27. Rが炭素数6までのアルキル又はアルコキシ或いは炭素数10までのアリールである上記26の触媒。

28. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウムからなる群から選択される第甲族の金属である